

Technicien(ne) Etude Clinique

 2 ans
renouvelable

 Début
01/07/2026

 Le Kremlin Bicêtre (94)

 Bac+3 ou équivalent

 Télétravail possible

L'Inserm est le seul organisme public français entièrement dédié à la recherche biologique, médicale et en santé des populations. Il dispose de laboratoires de recherche sur l'ensemble du territoire, regroupés en 12 Délégations Régionales. Notre institut réunit 15 000 chercheurs, ingénieurs, techniciens et personnels administratifs, avec un objectif commun : améliorer la santé de tous par le progrès des connaissances sur le vivant et sur les maladies, l'innovation dans les traitements et la recherche en santé publique.

Rejoindre l'Inserm, c'est intégrer un institut engagé pour la parité et l'égalité professionnelle, la diversité et l'accompagnement de ses agents en situation de handicap, dès le recrutement et tout au long de la carrière. Afin de préserver le bien-être au travail, l'Inserm mène une politique active en matière de conditions de travail, reposant notamment sur un juste équilibre entre vie personnelle et vie professionnelle.

L'Inserm a reçu en 2016 le label européen HR Excellence in Research et s'est engagé à faire évoluer ses pratiques de recrutement et d'évaluation des chercheurs.

Emploi

Poste ouvert aux candidats

- Agents fonctionnaires de l'Inserm par voie de mobilité interne
- Agents fonctionnaires non Inserm par voie de détachement
- vacataires

Catégorie	B
Corps	T
Emploi-Type	Technicien(ne) Etude Clinique

Structure d'accueil

Unité/ Institut

UMR 1184 INSERM Université Paris Saclay CEA IDMIT

A propos de la Structure d'accueil

Le service d'immuno rhumatologie de l'hôpital Bicêtre est un centre d'excellence EULAR et un centre de référence des maladies auto-immunes. Notre centre conduit de nombreuses études de recherche clinique et translationnelle dans les maladies auto-immunes. Il comporte une équipe médicale et une équipe de recherche clinique expérimentée de 4 Eq temps plein.

Directeur

Pr Xavier Mariette

Adresse

CHU de Bicêtre Bâtiment Françoise Barré Sinoussi 3ème étage
78 rue de Général Leclerc 94270 Le Kremlin Bicêtre

Délégation Régionale

DR Paris 11



Inserm

Technicien(ne) Etude Clinique

Mission principale

Technicien(ne) Etude Clinique :

Le/la Technicien(ne) d'Étude Clinique assure la mise en œuvre, le suivi et la coordination opérationnelle des études cliniques au sein du centre investigateur. Il/elle garantit la qualité, la traçabilité et la conformité réglementaire des données recueillies, en collaboration étroite avec l'équipe médicale, paramédicale et les promoteurs.

Assure recrutement, inclusion, suivi, remplissage CRF, de patients dans une cohorte prospective de patient atteinte de polyarthrite rhumatoïde traitée par trois biologique pour prédire les facteurs associés à la réponse au traitement dans le cadre du PEPR DIGITREAT. L'objectif est de générer des données transcriptomiques afin de nourrir des algorithmes de jumeaux numériques. Ce projet occupe un mi-temps. Le/la candidat(e) participera sur le reste de son temps de travail à d'autres études cliniques du centre à promotion académique ou industrielle

Activités

Technicien(ne) Etude Clinique :

A. Préparation et mise en place des études

- Participer à la faisabilité des études et à la préparation des documents nécessaires.
- Contribuer à la mise en place logistique : circuits patients, matériel, échantillons, documents sources.
- Assurer la formation interne des équipes impliquées dans l'étude.

B. Gestion et suivi des patients

- Accueillir et informer les patients selon les procédures et la réglementation (loi Jardé, RGPD).
- Planifier les visites d'étude et coordonner les examens requis.
- Recueillir les données cliniques et biologiques conformément au protocole.
- Assurer la surveillance du déroulement des visites et la gestion des événements indésirables.

C. Gestion des données et qualité

- Renseigner les CRF (papier ou eCRF) dans les délais impartis.
- Assurer la vérification, la cohérence et la complétude des données.
- Préparer et accompagner les visites de monitoring, audits et inspections.
- Gérer les écarts, queries et actions correctives.

D. Logistique et gestion des échantillons

- Organiser la collecte, la préparation, le stockage et l'expédition des échantillons biologiques.
- Assurer la traçabilité des kits, consommables et produits d'étude.

E. Coordination et communication

- Assurer l'interface entre les équipes internes (médecins, infirmiers, laboratoires) et les partenaires externes (promoteurs, CRO, ARCs).
- Participer aux réunions d'étude et rédiger les comptes rendus si nécessaire.

Spécificité(s) et environnement du poste

- Travail sur écran
- Présence sur site obligatoire les jours de formation

Connaissances

- Connaissances de base sur les maladies auto-immunes souhaitée
- Langue anglaise : B1 (cadre européen commun de référence pour les langues)

Savoir-faire

- Expérience de gestion d'essai clinique académique et industriel
- Expérience dans la recherche translationnelle souhaitée
- Gestion de cohorte prospective
- Connaissance de la réglementation des recherches impliquant la personne humaine (RIPH).
- Aide sur la rédaction de la demande de CPP et CNIL.
- Maîtrise et création des outils de recueil de données (eCRF, logiciels promoteurs).
- Connaissance des circuits hospitaliers et des procédures qualité.
- Compréhension des protocoles cliniques et des procédures opératoires standard (SOP)

- Aptitudes**
- Gérer les priorités
 - Rigueur, organisation.
 - Autonomie, réactivité, fiabilité
 - Sens relationnel

- Expérience(s) souhaité(s)**
- Une expérience en recherche clinique est un atout (ARC, TEC, data manager).
 -

- Niveau de diplôme et formation(s)**
- Bac +2 à Bac +3 dans le domaine scientifique, paramédical ou biomédical (DUT/BUT, Licence, d'infirmier, technicien de laboratoire...).
 - Formation spécifique en recherche clinique nécessaire (DIU FIEC, DU Recherche Clinique...).

Informations Générales

Date de prise de fonction 1 juillet 2026

- Temps de travail**
- Temps plein
 - 38h30 hebdomadaires
 - 32 jours Congés Annuels et 13 jours RTT

Activités télétravaillables OUI * NON * 1 jour par semaine après période d'intégration et de formation

Rémunération selon diplôme et expérience

Modalités de candidature

Date limite de candidature 15 juin 2026

Contact Myriam Morcel myriam.morcel@aphp.fr
Envoyer CV et lettre de motivation

- Pour en savoir +**
- Sur l'Inserm : <https://www.inserm.fr/> ; site RH : <https://rh.inserm.fr/Pages/default.aspx>
 - Sur la politique handicap de l'Inserm et sur la mise en place d'aménagements de poste de travail, contactez la Mission Handicap : emploi.handicap@inserm.fr